[ 51 ] Int. Cl<sup>7</sup>
A61D 19/00
C12N 15/00



# [12] 发明专利说明书

专利号 ZL 03109426.0

[45] 授权公告日 2005年12月21日

[11] 授权公告号 CN 1232231C

- [22] 申请日 2003.4.10 [21] 申请号 03109426.0
- [71] 专利权人 李喜和

地址 300061 天津市河西区黑牛城道谊城小 区 9-5-601

[72] 发明人 李喜和 审查员 边 昕 [74] 专利代理机构 天津市杰盈专利代理有限公司 代理人 赵 敬

权利要求书2页 说明书6页 附图3页

[54] 发明名称 以精子分离、胚胎性别鉴定为基础 的家畜性别控制方法

[57] 摘要

本发明涉及一种以精子分离、胚胎性別鉴定为 基础的家畜性别控制方法,包括精子分离和冷冻保 存,生产性别控制胚胎和胚胎性别鉴定步骤,其中 精子分离和冷冻保存包括采集新鲜精液、分离前的 精子处理、精子分离处理、冷冻保存;生产性别控 制胚胎和胚胎性别鉴定步骤包括胚胎生产(体内或 试管技术)、胚胎切割、PCR 法鉴定胚胎性别。本 发明具有以下优点。分离精子的准确率达90%以 上,精子活力保持在50%以上,胚胎的性别鉴定准 确率约为100%。



- 1、一种以精子分离、胚胎性别鉴定为基础的家畜性别控制方法, 其特征在干。包括以下步骤。
  - (1) 精子分离和冷冻保存:
- A、从家畜体中采取新鲜精液 1 毫升,用磷酸缓冲液 PBS-0.05%PVP 离心洗涤 2 次,2000 转,5 分钟,然后用所述的磷酸缓冲液把精子浓 度调至 100×10<sup>6</sup>个/毫升,每毫升新鲜精液可调制 10-15 毫升上述浓 度的稀释精液:
- B、在精液中添加 10 微克/毫升荧光染色剂, 在 37°C 的条件下 DNA 染色 30 分钟, 然后用磷酸缓冲液 PBS-0.05%PVP 离心洗涤 2 次, 2000 转, 5 分钟;
- C、重新把精子浓度调至 100×10°个/毫升, 然后装入流式细胞分离机内, 以每秒钟 3000 个精子的速度进行分离, 分开后的 X 精子和 Y 精子被回收后, 按照每支 250-500 万个精子的总数, 装入 0.25 毫升精液冷冻管,制成冷冻精液,保存于液化氮内,1毫升新鲜家畜精液生产上述分离后的 X 精子或 Y 精子的冷冻精液各 10-15 支;
- D、生产性别控制胚胎: 把分离后的精子以每支 200 个卵子的比例进行体外受精和培养,生产 25-30 个经过性别控制的 A-B 等级胚胎,冷冻保存。用于胚胎移植,
  - (2) 胚胎性别鉴定:
  - A、使用上述的冷冻胚胎;
- B、胚胎细胞的切割: 取解冻后的胚胎在所述的磷酸缓冲液加 0.25%的蛋白酶中处理 2-3 分钟, 使胚胎的透明带软化, 然后移入所 述的磷酸缓冲液加 0.3%的血清蛋白溶液中, 每次处理胚胎数 20-40 个左右;
- C、在显微镜下,用金属刀片或玻璃细针切下胚胎的营养层细胞 10-15 个,把切下的细胞和胚胎的主要部分,包括内胚团细胞,分

别对应编号, 胚胎的主要部分放入胚胎保存液 TCM199-10%FBS 中, 在 CO. 新养蜡中保留 2-4 小时:

D、 以一种 DNA 体外合成技术 PCR 法对切下的细胞进行峰、 维性别鉴定,切取的每个胚胎细胞样品移入 10 微升纯水的 PCR 反应 管中,水中快速清洗 3 次,以 100℃的水浴处理 10 分钟,然后取 1 微升进行 PCR 反应,以 BOV97M 为维性探针,以 α-乳清蛋白基因片 段为能标样品控针;

PCR 反应液的组成: 200 衡摩尔的監氣核苷酸、各 40 衡摩尔的 雄性和雌性样品探针模板、1.25 国际单位的 DNA 聚合酶、PCR 缓冲 液, 用纯水特总液量调至 50 微升;

PCR 反应的条件: 95°C 1分钟、55°C 2分钟、72°C 3分钟,上述条件繁复 40次;

PCR 反应样品检查:取反应后的每个样品以 3%的琼脂糖电泳 20 分钟, 具有 157bp,109bp 双带的胚胎为雌性,只有 109bp 带的胚胎为 雌性,没有带的为样品操作失误或丢失。

2、根据权利要求1所述的一种以精子分离、胚胎性别鉴定为基础的家畜性别控制方法,其特征在于:所说的荧光染色剂为 Hoechst 33342。

## 以精子分离、胚胎性别鉴定为基础的家畜性别控制方法

#### 技术领域

本发明属于一种家畜性别控制方法,特别涉及一种以精子分离、 胚胎性剔察定为基础的家畜性别控制方法。

#### 背景技术

哺乳动物(含家畜)的性别由受精时精液中的 X 和 Y 精子来决定。X 精子和卵子结合产生母性个体,Y 精子则导致雄性个体的发生。在正常家畜精液中由于 X 精子和 Y 精子的比例相当,因此产生后代中的雌雄约各占 50%。对于实际产业经营来说,如果能够把 X 精子和 Y 精子分开,就可以根据生产需要选择家畜的性别,比如肉牛繁殖者要求尽可能提高雄性牛犊的出生率,而奶牛经营者则认为多生母牛犊可以获取更大的经济效益。

自从上世纪六十年代人工授精技术的普及应用,以及七十年代开始的胚胎移植技术的尝试,众多研究人员开始进行精子分离和胚胎性别鉴定的研究探讨。 精子分离的基础是利用 X 精子和 Y 精子之间的理化、生理、遗传基因等方面的差异,比如重量、表面电荷、PH 值以及抗原性等来设计各种实验模型,其中包括沉淀法、密度梯度离心法、电泳法、抗原抗体法等。但是上述诸方法由于分离精子的准确率差或者完全没有效果,对精子活力的损害等原因,到上世纪九十年代基本上被大多数研究人员的实验结果所否定,因此也就无法作为一项实用技术应用到生产实践。另外,胚胎的性别鉴定也是类似情况。发明内容

本发明的目的是提供一种以精子分高、胚胎性别鉴定为基础的家 畜性别控制方法,它克服了上述的缺陷,以 X 精子和 Y 精子 DNA 含 量的微小差别为基础的流式细胞分离法的准确率为 90%,以人工授精 为主的精子活力为50%,达到了产业应用水平;以Y精子特异性 DNA 片断为主的胚胎性别鉴定技术准确塞接近100%。

本发明以精子分离、胚胎性别鉴定为基础的家畜性别控制方法, 包括以下步骤,

## (1) 精子分离和冷冻保存

- A、 从家畜体中采取新鲜精液 1 毫升,用磷酸缓冲液 PBS-0.05%PVP,离心洗涤 2 次,2000 转,5 分钟,然后用所述的磷 酸缓冲液把精子浓度调至 100×10<sup>6</sup>个/毫升,每毫升新鲜精液可调制 10-15 毫升 上冰浓度的稀释精液。
- B、 在精液中添加 10 微克/毫升荧光染色剂,在 37℃的条件下 DNA 染色 30 分钟,然后用磷酸缓冲液 PBS-0.05%PVP,高心洗涤 2 次,2000 转,5 分钟;
- C、 重新把精子浓度调至 100×10<sup>6</sup> 个/毫升,然后装入流式细胞 分离机内,以每秒钟 3000 个精子的速度进行分离,分开后的 X 精子 和 Y 精子被回收后,按照每支 250~500 万个精子的总数,装入 0.25 毫升精液冷冻管,按照常规方法制成冷冻精液,保存于液化氮内, 1 毫升新鲜精液可以生产上述分离后的 X 精子或 Y 精子的冷冻精液各 10-15 支;
- D、 生产性别控制胚胎: 把分离后的精子以每支 200 个卵子的 比例进行体外授精和培养,可以生产 25-30 个经过性别控制的 A-B 等 级胚胎 (囊胚),用于胚胎移植;
  - (2)、胚胎性别鉴定:
  - A、以使用冷冻胚胎为主;
- B、胚胎细胞切割:取解陈后的囊胚,在所述的磷酸缓冲被加 0.25%的蛋白酶中处理 2-3 分钟,使胚胎的透明带软化,然后移入所 述的磷髓缓冲液加 0.3%的血清蛋白溶液中,每次处理胚胎数 20-40 个左右:

- C、 在显微镜下,用刀端呈 15°角, 胚胎切割专用的金属刀片, 或玻璃细针切下胚胎的营养层细胞 10-15 个, 把切下的细胞和胚胎的 主要部分, 包括内胚团细胞, 分别对应编号, 胚胎的主要部分放入胚 胎保存液 TCM199-10%FBS 中, 在 CO, 培养箱中保留 2-4 小时;
- D、以一种 DNA 体外合成技术 PCR 法对切下的细胞进行雌、雄性别鉴定, 切取的每个胚胎细胞样品移入 10 微升纯水的 PCR 反应管中, 水中快速清洗 3 次,以 100℃的水浴处理 10 分钟,然后取 1 微升进行 PCR 反应,以 BOV97M(157bp,一种雄性牛的 Y 染色体的特异性基因断片)为雄性探针,以α-乳清蛋白基因片段(109bp)为雄性样品探针,

PCR 反应液的组成: 200 微摩尔的脱氧核苷酸、各 40 微摩尔的 雄性和雌性样品探针模板、1.25 国际单位的 DNA 聚合酶(1.25 Iu Taq 聚合酶)、PCR 缓冲液,用纯水将点液量调至 50 微升;

PCR 反应的条件: 95℃ 1分钟、55℃ 2分钟 、 72℃ 3 分 钟, 上述条件重复 40 次;

PCR 反应样品检查:取反应后的每个样品,以 3%的琼脂糖电泳 20 分钟,具有 157bp,109bp 双带的胚胎为雌性,只有 109bp 带的胚胎为雌性,没有带的为样品操作失误或丢失。

根据 PCR 的检查结果,就可以确定对应胚胎的性别,然后根据 需要把胚胎进行移植或冷冻保存。此技术过程约需 2-3 小时,样品的 处理可以重叠进行, 胚胎的性别鉴定准确率约为 100%。

所说的荧光染色剂为 Hoechst 33342。

本发明具有以下优点:分离精子的准确率达 90%以上,精子活力保持在 50%以上,胚胎的性别鉴定推确率约为 100%。 财职说明。

附图 1 是本发明工艺方法流程图。

附屬 2 是胚胎切割模型图和胚胎实际切割图。

附图 3 是本发明染色体检查磷认 PCR 结果图。

### 具体实施方式:

如图所示:一种以精子分离、胚胎性别鉴定为基础的家畜性别控 制方法,包括以下步骤;

- (1) 精子分离和冷冻保存:
- A、从正常种公牛采取新鲜精液 1 毫升,用磷酸缓冲液 PBS-0.05%PVP,离心洗涤 2 次,2000 转,5 分钟,然后用所述的磷 酸缓冲液把精子浓度调至 100×10<sup>6</sup>个/毫升,每毫升新鲜精液可调制 10-15 豪升上济坡度的稀糕精液。
- B、在精子液中添加10 微克/電升荧光染色剂 Hoechst 33342,在 37 C的条件下 DNA 染色 30 分钟,然后用磷酸缓冲液 PBS-0.05% PVP 离心洗涤 2 次,2000 转,5 分钟;
- C、 重新把精子浓度调至 100×10<sup>6</sup>个/毫升,然后装入流式细胞 分离机内, 以每秒钟 3000 个精子的速度进行分离, 分开后的 X 精子 带正电和 Y 精子带负电分别被回收后, 按照每支 250~500 万个精子 的总数, 装入 0.25 毫升精液冷冻管, 按照常规方法制成冷冻精液, 保存于液化氮内, 1 毫升新鲜精液可以生产上述分离后的 X 精子或 Y 精子的冷冻精液条 10-15 支。
- D、 生产性别控制胚胎:由于胚胎的性别由受精时的精子型决定,因此利用分离后的 X 精子或 Y 精子直接生产试管胚胎,扩大分离精子的使用效率,具体方法是把分离后的精子以母支 200 个卵子的比例进行体外受精和培养,可以生产 25-30 个经过性别控制的 A-B 等级胚胎(囊胚),冷冻保存,用于胚胎丝粒,
  - (2)、胚胎性别鉴定:
  - A、 胚胎性别鉴定以使用冷冻胚胎为主:
- B、胚胎细胞切割:取解冻后的囊胚在所述的磷酸缓冲液加 0.25%倘蛋白酶中处理 2-3 分钟。使胚胎的透明带软化,然后移入所 述的磷酸锌冲液加 0.3%的血清蛋白溶液中,每次处理胚胎数 20-40

7

个左右:

- C、 在显微镜下,用刀端呈 15° 角,胚胎切割专用的金属刀片 切下胚胎的营养层细胞 10-15 个,把切下的细胞和胚胎的主要部分, 包括内胚团细胞,分别对应编号,胚胎的主要部分放入胚胎保存液 TCM199-10%FBS 中,在 CO, 培养箱中保留 2-4 小时;
- D、 以一种 DNA 体外合成技术 PCR 法对切下的细胞进行雄、 雄性别鉴定, 切取的每个胚胎细胞样品移入 10 微升纯水的 PCR 反应 管中, 水中快速清洗 3 次,以 100℃的水浴处理 10 分钟,然后取 1 微升进行 PCR 反应,以 BOV97M (157bp,一种雄性牛的 Y 染色体 的特异性基因断片)为雄性探针,以 α-乳清蛋白基因片段(109bp) 为雄性样品探针。

PCR 反应液的组成: 200 衡摩尔的脱氧核苷酸、各 40 微摩尔的 雄性和雌性样品探针模板、1.25 国际单位的 DNA 聚合酶、PCR 缓冲 液、用纯水将总液量调至 50 微升:

PCR 反应的条件: 95°C 1分钟、55°C 2分钟、72°C 3分钟,上途条件重复40次:

PCR 反应样品检查:取反应后的每个样品,以 3%的琼脂糖电泳 20 分钟,具有 157bp,109bp 双带的胚胎为雌性,只有 109bp 带的胚胎为雌性,没有带的为样品操作失误或丢失。

根据 PCR 的检查结果,就可以确定对应胚胎的性别,然后根据需要把胚胎进行移植或冷冻保存。此技术过程约需 2-3 小时,样品的处理可以重叠进行,胚胎的性别鉴定准确率约为 100%。

本技术在实验室和产业中试水平上均进行了具体实施,并对其结果进行了不同层次的检测,具体方法和结果如下,(参见图3)

1、分离精子的准确率和受精性:

检测结果:

(1) 分离精子的准确率检查 (原位分子杂交法)

### 检查精子总数: 2000 个

X 精子样品(强荧光) X 精子 93.6%

Y 精子 6.4%

Y 精子样品 (弱荧光) Y 精子 81.8%

X 精子 18.2%

(2) 利用分离精子受精后的产味检查(显微受精胚胎)

Y 精子样品 10 头 雄性 8 头/雌性 2 头

准确率 80.0%

(3) 性别控制胚胎的生产和鉴定 (PCR 法检查)

Y 精子样品; 体外受精处理卵子 187 个, 得到 A-B 奪胚 62 个 (26.3%), 其中雄性胚胎占 86%

X 精子样品: 体外受精处理卵子 235 个, 得到 A-B 奪胚 79 个 (36.6%), 其中離性胚胎占 91%

2、性别鉴定胚胎的准确率检查:

检查胚胎数 46 个, 其中雄性胚 24 个 (52.1%), 这些胚胎移植后 产转总数 15 头(受胎率 62.5%); 雄性 15 头(100%), 雌性 0 头(0%)。

## 精子分离和冷冻保存

- 1、采集新鲜精液
- 2、分离前的精子处理
- 3、精子分离处理
- 4、冷冻保存

## 胚胎性别鉴定

- 1、胚胎生产(体内或试管技术)
- 2、胚胎切割
- 3、PCR 法鉴定胚胎性别

图 1





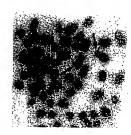
胚胎切割模型





胚胎实际切割

图 2





XX 雌性

XY 雄性

染色体检查确认 PCR 的结果

图 3